This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



12000円1

昭和47年/2002年日

特許庁長官 景

√発明の名数 ジンドウタイ セイグルウ ピリタン誘導体の製造法

前田量三

(ほか/名)

(/Y4) 種質糖養養株式袋衣 甲2/2/2 女 4 代養療 安 利 - 姓

8代 理 人 郵便番号 コエヨ

大阪市福島区費制上2丁目47番地

塩野後要素株式会社特許部 (電話 06-458-)

弁理士(-4703) 岩 崎 光 順

よ都付書祭の 日銀

/ A

50 001576

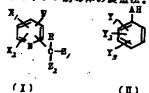
88 ±a =

/ 発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

2.特許請求の額囲

一般式(I)で示される化合物またはそのロオキシドに一般式(I)で示される化合物を反応させ、さらに必要に応じて加水分解および/または脱炭酸反応に付して一般式(II)で示される化合物またはそのヨーオキシドを得ることを特徴とするピリジン誘導体の製造法



く式中、Aは散業まだは観賞を変わし、Rは大変

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特勝昭 51-80862

43公開日 昭51. (1976) 7.15

②特顧昭 fo -/+70

②出願日 昭41. (1974)/2.24

審查請求 未請求

(全6頁)

庁内整理番号 F647 44 フ306 44 F447 44 F647 44 F447 44

32日本分類.

16 EYJ1 20 G 133.31 40 H11 30 H14

NO 4111.5

1 Int. Cl? 1 Co7D2/3/62@ 1 6/6 8 3 1/44

本売明はピリジン誘導体の製造法に関し、その目的は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および、 無痛作用を示し、医薬あるいはその合成中間体と して有用なピリジン誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノビ

リワン誘導体またはそのヨーオキシドにフェノー ル類またはテオフェノール類を反応させて、さら に必要に応じて加水分解およびノまたは勘決酸反 応に付してフェノキシピリタン誘導体またはテオ フェニルピリワン誘導体あるいはそれらのヨーオ キシドを得る点にあり、下配の一般式によつて示

ans.

$$x_{j}$$
 x_{j}
 x_{j}

(式中、Aは酸素または確賞を扱わし、Rは水素 またはアルキル基を扱わし、Fはハロゲンまたは 2位もしくは4位のニトロ基を扱わし、N2はC

1

がニトロ基で置換されているピリジン誘導体また はそのドーオキシドに、フエノール類またはチオ フエノール類(II)を反応させて、得られた化合 物を必要に応じて加水分解および/または脱炭酸 反応に付し、一般式(II)で表わされるピリッシ 誘導体を得る方法を提供するものである。

本発制方法の原料化合物の一つであるピリッン の原料化合物の一つであるピリッン お体生にはそのヨーオキレド(1)は上記した ようなマロン酸基をピリジン環の任意の位置に行 し、おが、その上に同一または相異なる!~3個化の アルキル基は、アル、エテル、プロピル、 イソプテル基など)で世換されていてもよいし、 ピリジン理がペンゼン器のような方番またはシ クロペンタン環もしくはシグロヘキサン環のよう なりまたはテオフエノール類(1)はアルキル 基(例えば、メテル、エテル、プロピル、 テル基など)、アルコキシ基(例えば、メトキン、 プロポキシ、プロポキシ、ブトキシ ≝;

特別 眠51-88882(20 エはそれぞれ水素、アルキル基または同者が結合して形成する設備もしくは芳香素を表わし、エルコ エおよび工はそれぞれ水素、アルキル基、アルコ キン基、カルパモイル基、カルボキン基、フミノ 基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメテル基、 水酸基、エレルオキン基、アレルアミノ基または ハロゲンを表わし、とれらの任意の2世換差が結合して激源または芳香潭を形成してもよく、 よび よび よばそれぞれシアノ ボルバモイル基、カルバモイル基、カルボキン基またはカルボン酸エステル基を表わし、 では水素、シアノ基、カルバモイル基、カルボキ

すなわち、本発明は一般式(I)で示されるように、その一方もしくは四方のカルボキン差がシアノ茶もしくはカルパモイル差で置き換えられまたはエステル化されていてもよいマロン酸差されてはそのマロン酸のα位がアルキル差で置換されていてもよいマロン酸差を有し、かつその任意の位置がハロゲン(例えば、臭素、塩素、灰素など)で置換されているかまたはその2位もしくは4位

シ蓋またはカルポン酸エステル菌を表わす。)

لتنبيخ

パモイル基、カルボキレ基、アミノ基、ニトロ基、 シアノ基、トリフルオロメチル基、水散基、アシ ルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオ ニルオキシ、プチルオキシ基など)、アシルアミ ノ基(例えば、アルキルアシルアミノ、無傷炭酸 アシルアミノ、アリールアシルアミノ基など)な よびハロゲン(例えば、塩素、臭素、沃素、弗果 など)から選ばれる同一または相異なる!~3個 の世換基を有していてもよい。またペンギン等の 芳香環または、シクロペキサン、シクロペンタン などの影響を結合葉として有していてもよい。

本発明方法は塩基性物質(例えば、水酸化アルカリ、水酸化アルカリ、 皮酸アルカリ、皮酸水素アルカリ、酢酸アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリコン誘導体またはそのエーオギシド(I)にフェニル化合物(I)を結合させることにより実施される。反応は通常無溶薬下あるいは不活性溶媒(例えば、ピリコン、コメテルホルムアミド、コメテルアセトアミド、コメテルスルホキシド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノ

ールなど)中、室蓋ないし港鉄の赤点程度の種皮 において実施される。なお、フェノール第を反応 に供する場合には触媒として酸化第二個、銀粉な どの金属触媒を用い反応を促進することを考慮し てもよい。また彼状の原料化合物を用いる場合に は反応複媒とかねさせることも可能である。

上記反応工程により得られたフェノキシピリッン関導体、フエニルチオピリジン関導体あるいはそのH+オキシドはさらに必要に応じて加水分解反応対よび/または異数数反応に付きれる。

ことで行われる加水分解反応はニトリル化合物、 アミド化合物またはエステル化合物を対応するカ ルボン酸に変換する解に通常用いられる方法を 要すればよく、水またはその他の合水溶解中で、 酸(例えば、複酸、薬化水素酸、酢酸など) またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸 アルカリ、炭酸水素アルカリなど)を用いて金属 または加熱下に行われる。

説炭酸反応はマロン酸基の一方のカルボキシ基 の影像を所望する場合に実施される。場合によっ

例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することができる。

本発明の目的化合物であるピリジン誘導体およびそのヨーオキシド(I)ならびにその塩類は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および資素作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するときは、健剤、カブセル剤、鉛剤などとしての提口投与または圧射剤、坐薬、塗布薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用しうる。

以下実施例において本発明方法の実施職権を示す。

実施例!

ジエテル(スーメテルースー(6一二トロー3 ーピリジル))マロネートススタ、ギーイソプテルフエノール/スタおよび炭酸カリウム粉末/65 タモジメテルホルムアミドに種類し、かさまぜながら/30℃で6時間反応させる。溶媒を留去後表後に氷水を加えペンセンで抽出する。抽出液を 特別 第51-80882(3) ては、上記加水分解処理に厳して脱炭酸反応が同 時に進行し、吹めて脱炭酸処理をする必要がない 場合もあるが、加熱などの常変手股によりカルボ キン茶!側の脱離が容易に行なわれる。

なお、原料化合物としてヨーオキシドを用いるがヨーオキシドを目的化合物としない場合は各工型の前後で適宜運元し対応するピリツン誘導体に変換することを考慮すればよく、また逆にヨーオキシドを所望する場合は適宜酸化反応に付せばませ、またベンゼン環上あるいはピリワン環上の置換基が結合反応、加水分解および脱炭酸処理により影響を受ける場合は処理的における保護基の応じ、加速を受ける場合は必要を受ける場合は必要を受けるのであるのには処理をあるいは過速をある。

かくして得られたピリジン器準体またはそのヨーオキンドがカルボキシ基を育する場合は、さらに分離、精製または製剤化などの種々の目的に応じて、これを適当なアルカリ金異塩(何えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土金属塩(

10多水酸化ナトリウム水溶液および水で洗浄後 乾燥し溶媒を留去する。油状残塵をシリカゲルカ ラムクロマトに付しる0多ペンゼン/ヘキサン、 60多ペンゼン/ヘキサン、678ペンゼン/ヘ キサンおよび20多エーチル/ペンゼンよりロエ テル (3-メテルー2-(6-(ゲーイソブチル フエニルオキシ)ー3-ピリコル)) マロネート 1639を得る(収率63多)。 bpq/g/#3-165°C。

本品を20系水酸化カリウム水溶液タの耐とエタノールタの型の低液に溶解し室温で30分間放置する。エーテルを習去後残渣に少量の水を加えエーテルで洗浄する。活性炭で処理後複酸で四半に調製し、エーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を習去しユーメテルー2ー(6ー(4ー1ソプテルフェノキシ)ー3ーピリウル)マロン酸ノリックを得る。本品を80で水浴上で30分間加熱後滑炭水素ナトリウム水溶液に溶解しエーテルで洗浄する。塩酸で四半に調製後エーテルで抽出し抽出液を水洗、乾燥後エーテルを留去

すると液状物! Qままが得られる。 シクロヘキャン/ ヘキサンより結晶がし、さらにエーテル/ ヘキサンより再結晶するとデファーフまでの結晶としてユー(チーィンブデルフェニルオキシ) ーエーピリコル) プロピオン酸ポスまが得られる。 宇宙側2

特別 第51-808を2(4) キシーゴードリジル)プロピオン酸の曲状態ネク まを得る。ヘキサン/エーテルより結晶化および 再結晶をするとサタスータチでを示す。

実置例3-79

実施例/またはよと同様にして下記の化合物を 得る。なお、また『および主角の例えば4-cs と はペンゼン裏の単位をクロロ基が置換しているこ とを表わし、同様に乳および乳機ではピリジン類 上の量換基を表わす。 -A-機においては例えば よ-0はピリジン類のよ位がエーテル統合をしてい ることを表わす。酸点の機においては例えば Ca2E_10 はカルンウム塩2 水和物を表わす。

*	x,	X,	
	<i>S</i>	≈ X 1	
Y, -\(\frac{1}{2}\)	_^-₹	CHCC	HOC
Y,	_	7	

(日下余白)

対象例	Τ,	1,	,	A	Ξ,	z,	****	•	⊕ f¢j
,	×		•	20			,	*	94-93
•	1	1		20				R.	73~741
1	×			20		•		He	P1~776
4	I		3	20	E6 -	21		200	CONT. P 216-217
7				4 8	•	•	•	Ke	CB-31,0 140-141
•	=		•	# D			,	E4	103~106
•			•	3 0			,	K.	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / / /
10		E .	R	6 0			a.	-	Dally 123-416
"	•			6 0	3	#	,	,	8 23~8;
/2	•	•	•	6 0	3 100			۳e	7,2-73
/3	•	E		60	**	•		Rο	/13~/36
/*	•		٠	40	710	•	3	H•	107-108
/3		ı		40	3 20	i n		E۵	2016 OLEM
16	•	•		6 0	• •	38	3	Ħŧ	144~/43
77	. •		=	60	45 (0	Ŋ.		e.	131~132
/8 .	•		•	60	#5 .	٠٠	,		122~128
19	•	•	•	6 2			3	H+	1143-1123
مد	* -	3	•	20	•		•		10/~/024
20	· Wes	•		30	R		•	K.	129-1804
ינג	rom,	. 3		3.0			•		160-162-200-201 (BH)
	- CHOH			1.0	*	* .	•	200	139~1364
'سر	• •	3		3 0		E .	•	₩.	112~1114
25	۰ هـ,	•		2 0					113-1166
-24	6 03		3	30			•		101-1054
27	, ca',			3.0	3		•	-	72 سودا و عده
- سد	• 08			20		•	. •	84	OFF 117-187
27	* 04*			30				E.	مساجعت وسما
,20	***			20		*	•		103-1034
31	P 240000		4	20	5 .	4 ·	•	-	136~1376
22	* RECO	-		30		•	•		201-201
23	3 CI	•	•	30		•	•	•	12-126
-	2 64		•	.,20	3.		•	*	1021~1083e
24	1 C1	*	•	20	•	■.	•	ŀ	413-4350
25	1 4		•	30					10-621

		•						
37	+ C/ #	,	20	n	•		T	1132-1114
31	• c/ #		ه د		- 10] i.	· ·
31	• c1 x		20		7			1
**	• c/ #				*			92-93
.,	# 61 #						100	
-2	3 80 8		40			<u>ر</u> ا		63-67
•4	2,84 1	• ·	و د ا			,		81-12
**	P 24 3		60.			, i		98-19
• 3	J Zet R		4 0	l m	2	,	1	423~741
*4	a Det B		60					atro es
.7	# C7 E		4 0					
•	# 6E H		4 ° 0	i				cap ses
••	# 0åc B		4 0		×			C+30 /+2
30	• by #	,	60		78	,		119-120
3/	3 67 K		4 0		2			1
נג	3 67 11		4.0				-	104-107
13	# E/ H		4 0	2				CARD 80-814
39			4.0			,		114-117
38	# C# N		4 0			,		110-112
36	4- CF 31		4 0			,		A1 216
57	# C/ R		4.8			,		080 / 10
28	2 to 2 to		20		- R			86-876
57	3-No # Es	2					1 :	133-1344
40	* ** * **		30					105~1004
4	28 401	- 1	20					138-1394
4	2 th J in		4.0				-	120-121
u	2 86 7 86		4.0	7				113-114
60	2 to # 100				,	١,		Outs p / E74
45	3 20 2 20	= 1	4.	,	•	,	-	DE /774
46	2 30 6 70		4 .			,		_
47		•	4 0			,		20-21
4	J No 3 No		60			,		720-12/
47	ar ca,		4 0			,		/21/~/217
70	رزه لا		4 .			٠, ١		مناهره دروند
71	to its it	i	4 0	ì	i	٠, ١		0018'0 \184 ·
72	22		4.0			١, .		111-112

73 34-~
74 3-We 3-We 3-We 3-We 2-O H H 3 We /2G~/2/5
75 3-We 4-We 3-We 2-O H H 4 We /2G~/2/5
76 3-We 4-We 5-We 6-O H H 3 We /2G~/29
77 2-We 4-We 5-We 6-O H H 3 We /2G~/29
77 2-We 4-We 5-We 6-O H H 3 We /35~/36
78 3-We 4-We 3-We 6-O H H 3 We /35~/36
79 3-We 4-We 3-We 6-D H H 3 We /35~/36

キングシ セガルがまり 大阪府岸和田市東ヶ丘町 8 08 の5 に た か に 広 施 器・己

上記数中で用いられる無色は下記の数株を敷わる

手 統 楠 正 書 「恋見書に代えてし

昭和女年 3月八日

特許庁長官 股

人事件の表示 昭和50年特許譲渡 /570

2発期の名称

ピリジン競導体の製造法

3糖正をする者

事件との関係 特許出版人

・ 住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目ノユ番地

名称 (192) 推野荔製養株式会社

代表看

声 利 一 #

名代 理 人

住所 大阪市福島区営別3丁目ノス番4号 住所20元度に出来 塩 野 義 製 書 株 式 会 計 幹 許 系

(電影ひるーサミを一きを6))

・氏久・弁理士(よつのま) 岩 峰 半・

上拓的现在是他の日代 四年

5 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概

4補正の内容

(1)明初書/ノ真ま行目と6行目の間に次の文を 挿入する。

「誠化合物のカルシウム塩/水和物は甲/チ6~ / チまでを示す。」

(2)明細書ノス頁4行目の「実施例ヨークタ」を 「実施例ヨーよう」に訂正する。

本補正書の、本補正書の、 (3)明報書/よ頁の表に実施例クタに載いて『質 4頁に示す「実施例より~よよ」を挿入する。

(4) 明細書ノよ真下からよ行目と単行目の間に。

「Pr:プロピル基 Bu:ブテル基」を挿入する。

□ 明細書/J頁下から3行目と2行目の関に。

下記の文を挿入する。

「実施例ともっまり

実施例 / または 2 と関単に反応処理し下記の化 合物を得る。

ユー(ユーコエノキシー4ーピリジル)プロピ オン酸ガーオキンド 甲100~10/C(分解)。

(B) PF

ユー(6-(4-クロロフエノキシ)-3-ピ リジル)プロピオン酸杯-オキンド 中/86~ /87℃。

(以下余白)

16	3 No 62-63, Call 0 /48-150	3. Me. 112~113.		3 Me CaH 20 / 40~/42	3 Me Ca2820 //#~//9(d)
88	Z	7/	No 67~71	Call	F . 5
Ŋ.	ż	ż	ķ	ż	Ė
€.		رن	co.	· ~	6)
H	=	=	=	Ħ	Ħ
#	二	=	×	=	Ħ
0-9	H 6-0 H	0-9	6-0.	H 4 0-9 H	н н 6-0 н н
H	H	Ė	K	H	Ħ
×	Ħ	#	Ħ	· #	Ħ
16~69 N € H H 0-9 H H 1-1 02	8/ #-pr	82 4-1-81 H H 6-0 H	83 4-1-B. H H 6-0-H H	8# #-B	83 2-1-B.
20	~	2	£.	*	23